PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-022981

(43) Date of publication of application: 31.01.1991

(51)Int.Cl.

C12N 15/10 CO7H 1/06

CO7H 21/02

(21)Application number: 01-158607

(71)Applicant : AKITA PREF GOV

EIKEN CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

21.06.1989

(72)Inventor: KITAGAWA YOSHICHIKA

(54) PURIFICATION OF POLY(A)+MRNA USING MONOCLONAL ANTIBODY REACTING WITH POLY(A)

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a monoclonal antibody which can purify poly(A)+mRNA by producing an antibody reacting with poly(A) using fused cells from mouse spleen cells immunized with poly(A).poly(dT) and myeloma cells. CONSTITUTION: BALB/C mouse is immunized with a complex of poly(A).poly(dT) and methylated albumen and the spleen cells are collected after the final immunization. Then, the cells are fused with mouse myeloma cells (p3-X63Ag8) and cultured in the HAT medium to form the hybridoma. Then, the clone producing the antibody reacting with poly(A) is selected and the monocloned cells are cultured to produce the monoclonal antibody reacting with poly(A). The antibody is mixed with the whole RNA originating from cells, the precipitate formed is treated with phenol to give the poly(A)+RNA.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-22981

®Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)1月31日

C 12 N 15/10 C 07 H 1/06 21/02

7822-4C 7822-4C

8717-4B C 12 N 15/00

Α

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全5頁)

😡発明の名称

poly(A)と反応するモノクローン抗体を用いたpoly(A)+mRNAの精製法

②特 願 平1-158607

@出 願 平1(1989)6月21日

特許法第30条第1項適用 昭和63年12月23日開催の「第11回日本分子生物学会大会」において文書を もつて発表

仰発 明 者

北川

良 親

秋田県秋田市下北手松崎字大巻26-75

⑪出 願 人 秋

田県

秋田県秋田市山王4丁目1番1号東京都文京区本郷1丁目33番8号

⑪出 願 人 栄研化学株式会社

個代 理 人 弁理士 藤盛 道夫

明 細 曹

1 発明の名称

poly (A) と反応するモノクローン抗体 を用いた poly (A) * mRBA の精製法

- 2 特許請求の範囲
 - (1) poly(A) poly(dT)で免疫したBALB/
 のマウス牌細胞とマウスミエローマ細胞(P
 3ーま63 Ag8)との細胞融合により得られたハイブリドーマより、poly(A)と反応する
 依を生産することを特徴とする poly(A) と
 反応するモノクローン抗体の製造法。
 - (2) 前求項(1)のハイブリドーマクローン抗体を含む B A L B / O マウスの腹水に poly (A) を加え沈降反応した抗体の沈降物をジメチルスルホキシドで解離させ、 D B A Z セルロースカラムで分離するハイブリドーマクローン抗体の分離法。
 - (8) 請求項(1)のハイブリドーマクローン抗体と

poly (A)+ mRNA とを混合し、沈降反応により
poly (A)+ mRNA を沈澱として回収する poly (
A)+ mRNAの回収法。

- 5 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は poly (A) と沈降反応するモノクローン抗体の製造、抗体の特製及びその利用に関するものであり、更に本発明の方法により製造されるモノクローン抗体および利用法は細胞由来のごく少量の全RHAから poly (A)+ mRHA の分雕に利用される。

(従来の技術)

細胞由来のRNAから poly (A)+ mRNA を分離 するには oligo (dT) ーセルロースカラムが一般 に用いられている。また、最近では oligo (dT) ーセルロースパウダーが発売され、遠心法により poly (A)+ mRNA を分離する方法が報告されている。上記の oligo (dT) ーセルロースパウダー法のいづれも oligo (dT) ーセルロースパウダー法のいづれも oligo (dT) と poly (A)+ mRNA の poly (A) 鎖の物理的ハイブリタイセーションを原理としている。現在でもこれらの方法により poly (A)+ mRNA は展製されている。しかし、いづれも高価で、かつ、全R B A 量と必要であり、操作も前者でも数 100 μg が最低必要であり、操作も前者に禁止である等の欠点があつた。

(免明が解決しようとする課題)

上配に鑑みて本発明における抗体による poly (A)+ mRNA の分離法は、抗核酸抗体の強い沈降反応性を利用することにより全RNA の量は従来の技術による方法の数分の 1 ないし数 1 0分の 1 で済むようにしようとする。また、モノクローン抗体はマウス腹水によつて大量生産を可能としようとする。更に、 poly (A)+ mRNA の

A)+mRNAを沈毅として回収すること。

(4) A 1 抗体と細胞由来の全R M A との沈降物 より poly (A)⁺ mRMA をフェノール処理により 生物活性をもつ poly (A)⁺ mRMA として回収す ること。

ここでは、グロビン c D H A p S V M A G 5 とのドントハイブリダイゼーションによりグロビン m R H A 量の定量を行い、また、分離した poly (A)⁺ mRHA の小麦胚芽無細胞蛋白質合成系でのグロビンの合成能を調べて前配生物活性を確めた。

(作用)

本発明は poly (A) と反応して沈酸を形成する モノクローン抗体を製造し、それを用いるため poly (A) + mRNA の新らしい分離手法となる。 (客施例)

1) poly (A) e poly (dT) とメチル化アルブミンの複合体 400μg で B A L B / 0 マウス (♀ 4 週令) を毎週1回、全部で3回免疫し、脾細胞約6×10 ⁶ 個採取し、一方、培養して

分離のみならず検出法として組織化学分野への 利用を可能としようとするものである。

(課題を解決するための手段)

本発明は下配の手段を採用する。

(1) poly (A) • poly (dT) で免疫した B A L B / O マウス P 細胞とマウスミエローマ 細胞 (P 3 - I 6 3 Ag 8) との 細胞融合により 待られたハイブリドーマより、 poly (A) と反応する抗体を生産すること。

ここではハイブリドーマクローンの名称を A 1 と名づけ、抗体の名称を A 1 抗体と名づける。ハイブリドーマは B A L B / O マウス 腹腔に往射して A 1 抗体を含む腹水を得た。

- (2) A 1 抗体を含む腹水に poly (A) を加え沈降 反応した抗体の沈降物を 5 メジメチルスルホ キシド (PH 10.5) で解離させ、 D B A 2 セ ルロースカラムで分離すること。
- (8) A 1 抗体と、フェニールヒドラジン処理に より貧血にしたマウスの脾細胞由来の poly(A)+ aRNAとを混合し、沈降反応により poly (

得たマウスミエローマ細胞(P 3 - X 6 3 A 8 8) 6 × 1 0 ⁵ と混合後、4 4.4 % ポリエチレングリコール1500を用いて細胞融合させハイブリドーマを得る。

- 5)、A 1 抗体を含む腹水 1 0 mlに poly (A) 2.5 mgを加え、生じる沈緑を 3 0 mlの 5 % ジメチルスルホキシド (PH 10.5) に溶解後、D E A B セルロースカラムにから 0.1 M H a 0 1 ー 5 % ジメチルスルホキシド (PH 10.5) で

素通り固分を洗い流した後、更に 0.3 M B a 0 1 — 5 メジメチルスルホキシド (PH 10.5) で特異抗体を分離回収する (図 — 1)。抗体液は 1 Uml トリス塩酸緩衝液で透析後冷凍保存する。回収抗体量は 1 9.2mgである。

- 4) 精製 A 1 抗体の反応特異性を酵素抗体免疫 関定法により検定した。その結果、ポモポリ マー核酸の内 poly (A) 、 poly (dT) 、 poly (1)、 poly (do) が反応するが安一1 に上げたよう な抗原は反応しなかつた。
- 5) 抗体によつて沈降する poly (A) の大きさをマウス 5 8 R N A 及びタベコモザイクウイルスR N A (1.6 E 塩基) に poly (A) ポリメラーゼと SH A T P を用いて種々の長さの poly (A) を付加した後、抗体と反応させ沈降するトリチウムを測定して決めた。

その結果接一2 に示すように最低2 0~3 0 塩基の poly (A) があれば 1.6 K 塩基の R H A も定量的に沈降することが確かめられた。

- **め A 1 抗体がDMA、 r R N A 、 5 8 R M A**
- 7) のと同様にして抗体で沈降する poly (A)+ mRNAを回収し、その R N A の小麦胚芽無細胞蛋白質合成系における蛋白質糖駅活性を耐べたところ表ー3 の結果のごとく高い翻訳活性があつた。

すなわち、分離した poly (A)+ mRNA は分子 生物学の研究に十分使用しうる純度を有して いると思われる。

(発明の効果)

本発明によれば、全RMAの量は少量で済み、 モノクローン抗体はマウス限水として量産できる。

4 図面の簡単な説明

第1図はDBABセルロースカラムによる抗体の特製表、第2図はドットハイブリダイゼーション表、表1はA1抗体の反応特異性を示し、表2は poly (A) 鎖を付加したRNAの反応を示し、表3は抗体で沈澱したRBAの in vitro 蛋白合成量を示す。

及びtRNA等細胞に通常存在する核酸と反 広しないこと及び poly (A)→ mRNA と反応する こと(麦ー1)から、細胞の全RBAからpo 1y(A)+ mRNA のみ分離することが可能である。 それを確かめるためにフエニルヒドラジン投 与マウス脾細胞から抽出した全RBAからPo ly(A)+ mRNA (グロビンm P N A が載も多い)の分離を行つた。すなわち、脾細胞由来全 R H A 200 4g に A 1 抗体 100 4g を加え沈 最からフェノール法でRBAを回収し(約8 μg) 、そのRNAの中のグロビンmRNA 量を定量した。グロビンmRBA量はグロビ ン。DHAを含むプラスミドDMBG5をニ ックトランスレーションで ⁵²Pラベルし、抗 体で沈澱したRHAをナイロンメンプラン上 に固定してハイブリダイズするドットプロッ ト法で行つた。その結果図-2に示したよう に抗体で沈澱した R M A 中にグロビン皿 R H A が最も多く値収され、本方法により poly(A)+ mRNAが分離できることが確かめられた。

第 / 图

- C 5% DMSO. O M NaCI pH 10.5
- 6 580 MSO, 0.05 M NOCI

\$ 52 0 HSO. 0.5 M WACI

DEAE TAIS-ZITTA IN 10 抗体a 希敦

集 2 图

E. COLI TRNA TOUS

Total RNA 1ug 😵 🍪 🖨

Abopt RNA lug @ &

Absup RNA lug 📭 🚱

ドット ハイフィリグイセーション

手続補正書

平成 1 年 1 0 月 8 日

特許庁長官 ^{吉田 文数} 殿

1. 事件の表示 平成

昭和1年 特 許 顧第158.607 _長

2. 角 明 の名称

poly (A) と反応するモノクローン 抗体を用いた poly (A) + mRNA の

3. 補正をする者 〒 精製法

事件との関係

19

出類人

住所 (启所) 秋田県秋田市下北手松崎字大巻

26075

氏名 (名称)

\$ \$17 99 • III B

4. 代理人 〒010

(ほかん)

住 所 秋田県秋田市楢山本町7番48号

氏 名 6042 弁理士 藤 盛 道 夫

電話 (0188) 32局4736

5. 補正命令の日付

平成1年9月26日

6. 補正の対象

勇者、明細書、図面



素通り因分を洗い流した後、更に 0.3 M H a 0 1 - 5 メジメチャスルホキシド (PH 10.5) で特異抗体を分離回収する (第1 図) 。 抗体液は 1 0 m 1 トリス塩酸緩衝液で透析後冷凍保存する。回収抗体量は 1 9.2 m 8 である。

4) 精製 A 1 抗体の反応特異性を酵素抗体免疫 認定法により検定した。その結果、ポモポリ マー核酸の内 poly (A) 、 poly (dT)、poly (1)、 poly (d0) が反応するが下配扱 1 に上げたような抗原は反応しなかつた。

表 1 人 1 抗体の反応特異性

反応する核酸 反応しない核酸

A • dT (S1)
I • dO (S1)
U
0
d.A
40
TD.AD
46.40
naDNA (Salmon)
RDV-RNA
A • U

7 補正の内容

- (1) 厳書を別紙のとおり。
- (2) 明邮書の第7度から第10頁までを別紙のとおり。
- (8) 図面中、表1、表2、表3の部分を削除する。

I • O
rRNA (E. coli)
5SRNA (Yeast)
tRNA (Yeast)

その結果下配要 2 に示すように最低 2 0 ~ 3 0 塩基の poly (A) があれば 1.6 塩基の R H A も定量的に沈降することが確かめられた。

表 2 poly (A) 鑚を付加したRNAの反応

RHAs	poly (A) 付加量 (塩 基)	抗体との結合領 (%)
BERNA (Yeast)	0	4. 1
	6.4	51.6
	26.6	88. ბ
	66-0	90.8
	98.4	89.2

应本人企業

TMA—BR	0	25.0
	19.1	77.9
	27.6	92.1
	49.6	93.0
	138-1	95.7

6) A 1 抗体がD N A、 r R N A、 5 S R N A 及びtRBA等細胞に通常存在する核酸と反 応しないこと及び poly (A)+ mRHA と反応する こと(表1)から、細胞の全RHAからpoly (A) tmRNA のみ分離することが可能である。 それを確かめるためにフェニルヒドラジン役 与マウス脾細胞から抽出した全R N A から Po ly(A)+ mRNA (グロビンm R N A が最も多い) の分離を行つた。すなわち、脾細胞由来全R N A 200 PB に A 1 抗体 100 PB を加え沈澱 からフェノール法でRNAを回収し(約8μg)、そのRBAの中のグロビン=RBA量を 定量した。グロビン=RFA量はグロビンの DNAを含むプラスミドpmβ G5をニツク トランスレーションで ³²P ラベルし、抗体で 沈殿したRNAをナイロンメンプラン上に固 ・物学の研究に十分使用しうる純度を有している

と思われる。

(発明の効果)

本発明によれば、全RNAの豊は少量で済み、 モノクローン抗体はマウス腹水として量産でき る。

4 図面の簡単な説明

第1図はDBABセルロースカラムによる抗 体の精製表、第2回はドットハイプリダイゼー ション図表。

特許出願人

北川良親 荣研化学株式会社

定してハイブリダイズするドフトブロフト佐 で行つた。その結果第2図に示したように抗 体で沈澱したRNA中にグロビンaRNAが 最も多く回収され、本方法により poly W^{+ s} RBAが分類できることが確かめられた。

7) 6) と同様にして抗体で沈降するpoly W^t mRNA を回収し、そのRNAの小麦胚芽無細 胞蛋白質合成系における蛋白質離訳活性を関 ぺたところ下記扱るの結果のごとく高い顔訳 括性があつた。

表 3 抗体で沈澱したRNAのin vitre 蛋白合成能

			蛋日合成重
RHA	u g	%	Ratio
	0	0.17	1
マウス脾細胞全RIA	1	0. 35	2.1
抗体で沈毅したRNA	1	0. 60	3.5
坑体で沈澱しなかつた RNA	1	0.13	0.76

すなわち、分離した poly (A)⁺ mRNA は分子生